

العلامة	عنصر الاجابة عن الموضوع الأول
المجموع	جزء المجموع
	التعريف الأول: (5 نقاط)
	1- تسمية البيانات المرقمة 1- منطقة الرفت للصهرة وسط محيطية 2- رسوبات 3- القشرة المحيطية 4- البرنس العلوي (الجزء العلوي من البرنس العلوي) 2- النص العلمي حول الأدلة التي تبين أن مناطق التباعد مرتبطة بمعنائية نشطة: متقدمة : تتجدد القشرة الأرضية على مستوى الظاهرات مما يؤدي إلى تشكيل مساحات جيولوجية جديدة على جانبي الظهرة (مناطق تمدد)، إنها حركة التباعد الناتجة عن نشاط الغرفة الماغماتية ، فما هي الأدلة التي تبين أن مناطق التباعد مرتبطة بمعنائية نشطة؟ العرض : أثبتت الدراسات العلمية أنه على مستوى الظاهرات تتدفع الصهارة من الستار نحو سطح قاع المحيط عبر الفوهات البركانية المنتشرة على طول الظهرة . و تشكل الحمم البركانية في هذه الأخيرة ناتجة من صعود خطوط التسوية الحرارية على مستواها مما يجعل منحنى ذو درجة حرارة 1300°C قريبا من السطح (ارتفاع المoho) فيكون بذلك العمق كلياً والمسقط منخفضاً وبقاء درجة الحرارة مرتفعة ما يسمح بتشكيل غرفة ماغماتية، فينقل السيررويدوبنت من المجال الذي يكون فيه صلباً إلى المجال الذي يكون فيه منصهراً جزئياً فيبتعد عن ذلك سائل صهاري الذي يتحقق على طول محور الظهرة وعده حدوث مفعح جديد تقسم الصخور القديمة إلى شريطيين على جانبي مكان المفعح تاركة مكان تشكيل صخر بازلتي جديد . وهكذا تبتعد الصخور القديمة على جانبي الظهرة مما يسمح بالتباعد. الخاتمة :
	التعريف الثاني: (7 نقاط)
	الجزء الأول : 1- استخراج الخطوات العملية المتّبعة التي تسمح بحل المشكلة المطروحة : المشكلة المطروحة: هل كل اختلاف في بنية الإنزيمات يؤدي حتماً إلى اختلاف في وظائفها؟ - طرح فرضيات أحدهما تقول أن كل تغيير في البنية يصحبه تغير في الوظيفة والثانية : إن التغير الذي يقع في الموقع الفعال فقط هو الذي يؤثر على الوظيفة - دراسة الوثيقة 01 : لحل المشكلة المطروحة يجب دراسة بنية الإنزيمات و السبيل الوحيد لدراستها باستعمال مبرمجين: من خلال الشكل (أ) من الوثيقة:- يرشدنا استعمال مبرمج راسموس والذي يسمح لنا بدراسة البنية الفراغية للبروتين - معرفة عدد وتتابع الأحماض الأمينية (581 بالنسبة للاسيبروجيلوس) و (587 بالنسبة للبرينسيبوم)

يسعى تحديد البنية الثانوية ومنطق الاعطاف وعددها في بنية البروتين تحديد الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال.

من خلال الشكل (ب) من الوثيقة 1:- يرشدنا استعمال المبرمج الثاني: استعمال مبرمج آليجين الذي يسمح بتحليل تتابع و مقانة الأحماض الأمينية المكونة لازيمين ،بالرغم من اختلاف في البنية الانزيمية لكن يؤديان نفس الوظيفة.

2- المقارنة بين الخصائص البنوية لازيم (GO) عند المطررين:

ازيم GO عند كل من المطررين بينة ثالثية ولهم نفس نوع وعدد الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال (Arg-His-His-Asp) وان كانت مواقعها مختلفة، وكليهما يحتويان على رابطة كبريتية واحدة. يتغير ازيم GO عند فطر الاسبيرجيلوس بعدد الأحماض الأمينية 581 أقل من ازيم فطر البنسليلوم 587 حمض أميني.

عدد البنيات الثانوية α لازيم GO عند فطر الاسبيرجيلوس تقريبا نفس العدد عند فطر البنسليلوم.

عدد البنيات الثانوية β لازيم GO عند فطر الاسبيرجيلوس تقدر بـ 71 وهي أكثر عددا من فطر البنسليلوم.

- يختلف مكان الروابط الكبريتية لازيمين حيث عند فطر الاسبيرجيلوس بين Cys164-Cys206 لكن عند فطر البنسليلوم بين Cys168-Cys210.

- يختلف ترتيب الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال

- بالرغم من اختلاف البنية الفراغية لازيم GO عند كلا المطررين لكنه يؤدي نفس الوظيفة.

الجزء الثاني:

1- تغير النتائج التجريبية لمحصل عليها:

- في الحالة السلالة الطبيعية يكون النشاط الانزيمي 100% .

- عند تغير احد الأحماض الأمينية المكونة للموقع الفعال ويلاحظ انخفاض كبير جدا في النشاط الانزيمي (شه منعد)

- عند تغير احد الأحماض الأمينية الجانبية للموقع الفعال ينخفض النشاط حسب اهمية ذلك الحمض للموقع الفعال فمثلا عند البنسليلوم نجد أن: تغير₁₈ Asn₅₈ (نشاط 58%) ليس كتغير₂₇₃ Tyr₃₂ (نشاط 32%) مما يدل على اهمية البنية لنشاط الانزيم

- تحدد المعلومات الوراثية عدد ونوع وترتيب الأحماض الأمينية المكونة للبروتين وأي تغير في هذه المعلومات الوراثية (ملفرة) يؤدي الى تغير تسلسل الأحماض الأمينية في السلالة البيئية. حيث يؤدي تواجد أحماض أمينية من نوع محدد في أماكن محددة من السلالة البيئية إلى تشكيل روابط كيميائية تحدد البنية الفراغية للبروتين وتعمل على شانتها من جهة كما تحدد وظيفة البروتين من جهة أخرى ومنه فالمحافظة على البنية الفراغية للبروتين تؤدي إلى المحافظة على وظيفة البروتين

2- اتجاه ملخصة للمشكلة العلمية المطروحة: ان التغيرات في البنية لا تملك نفس التأثير فقد توقف نشاط الانزيم او نقل من النشاط بحسب موقع تلك الأحماض الأمينية

نتيجة : تتوقف البنية الفراغية وبالتالي الشخص الوظيفي للبروتينات على نوع الروابط التي تنشأ بين الأحماض الأمينية محددة (كبريتية ، شاردية...) و متوضعة بطريقة محددة في السلالة البيئية وهذا حسب الرسالة الوراثية

النفرين الثالث: (8 نقاط)

الجزء الأول:

1- تحديد دور الخلايا المناعية المختللة في الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية:

دورها	الخلايا المناعية المختللة
تقوم البالعات ببلع المستضد ثم فحصه جزئياً محتفظة بمحدد المستضد الذي تعرضها على سطحها الخارجي مرتبطة به HLAII ليشكل معقد (HLAII - محدد المستضد) فتفرز الأنتيلوكين 1 لتنشيط الخلايا المغفارية LT4	الخلايا العارضة
تتعرف الخلايا T4 على محدد المستضد من خلال الخلايا العارضة (التعرف المزدوج) فتشتغل وتتكاثر وتنماز إلى LTh المنتجة والمفرزة للأنتيلوكين 2 الذي يؤدي به T8 إلى التكاثر والتنماز إلى Tc	الخلايا T4
تتعرف على الخلايا المصابة (تعرف مزدوج على المعد بببتيد مستضدي HLA-I تعرضه الخلايا السرطانية) فتشتغل وتتكاثر وتنماز تحت تأثير المبلغ الكيميائي إلى Tc السامة التي تفرز بروتين البروفورين الذي يؤدي إلى تخريب الخلايا المصابة	الخلايا T8

2- الفرضيتين حول تفسير افلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي:

- ان افلات بعض الخلايا السرطانية من الجهاز المناعي راجع الى عدم حدوث التعرف المزدوج لغياب النكامل النثوي بين المستقبل الغثائي TCR الخلية المناعية على HLAI الخلية المصابة والببتيد المستضدي المعروض مع HLA1.

اذا اعتمدنا على اهمية التعرف المزدوج في اقصاء الخلية السرطانية فان افلات حتماً يعود الى البنية التي طورتها الخلية السرطانية لمنع التعرف المزدوج و ذلك به :

- اما لا تعرض الببتيد المستضدي .
- او HLA1

الجزء الثاني:

1- تفسير افلات و عدم افلات الخلايا الورمية من الجهاز المناعي الطبيعي

- ان سبب عدم افلات الخلايا الورمية من الجهاز المناعي يرجع الى :

- باستغلال الوثيقة (2): ان حقن منكر لـ IL2 و كذا الحقن الوريدي لخلايا Tc التي تخترق الورم الحديث يعطي نتائج جيدة في اي ان IL2 ادى الى تنشيط وتكاثر T8 لتنماز الى Tc التي تعرف شفراً مزدوجاً على المستضد النوعي بواسطة مستقبلاتها الغشائية TCR المكملة لمحددات المستضد المعروض محمولاً على HLA1 للخلية المصابة.

ومن خلال الوثيقة 3 تبين أن الوسط (()) الذي به خلايا ورمية أخذت من ورم حدبي غير مقاوم لـ TIL حيث من خلال المؤشر CDS يتم التعرف على الـ HLA1 للخلية الورمية كما تبينه نتائج الجدول الشكل (()) حيث وجود قلوة حضراة (أجسام مضادة ضد HLA1) على سطح غشاء خلايا الورم . وكذا وجود قلوة حمراء على سطح غشاء خلايا الورم (أجسام مضادة ضد الببتيد المستضدي لخلايا الورم) يدل على التعرف على الببتيد المستضدي من طرف المستقبل الغثائي TCR.

- ان سبب افلات الخلايا الورمية من الجهاز المناعي الطبيعي (كما هو موضح في الشكل ب من الوثيقة 3)

يرجع الى :

ان الخلية السامة LTC لم تعرف تعرضاً مزدوجاً لا على محددت المستضد ولا على HLA للخلية المصابة.
الوسط (B) الذي به خلايا ورمية أخذت من ورم في مرحلة متقدمة مقاومة لـ TIL حيث لا ينعرف المؤثر CD8 على HLA1 للخلية الورمية كما تبيّن نتائج الجدول الشكلي (()) حيث وجود قلوة حضراء في الوسط مما يدل على عدم التعرف على HLA1

وكذا عدم وجود قلوة حضاء على سطح غشاء خلايا راجع الى عدم التعرف على البيبتيدي المستضدي من طرف المستقبل الغشائي TCR للخلية الـ LTC.

2- استنتاج ان التدخل العلاجي غير فعال دوماً ضد السرطان:

العلاج المناعي غير فعال في حالة الورم المتتطور الذي يمتلك آلية الافلات من الجهاز المناعي بالرغم من وجود المقاويات LTC التي تقصي الخلايا الورمية الا أنها أصبحت غير قادرة على اقصائها هذا راجع الى أن الخلايا الورمية طورت آلية الافلات من الخلايا المناعية

من خلال الشكل (B) من الوثيقة 3 حيث الخلية الورمية 2 لم يتم تخريبيها من طرف الخلية المقاوية LTC بالرغم من ان المقاوية محروسة منها هذا راجع الى عدم التعرف عليها.

- نصيحة وقائية لتفادي تطور هذا المرض:

- الكشف المبكر على الارقام قبل ان تتطور الخلايا السرطانية الى آلية الافلات ويصبح التحكم فيها صعباً
الجزء الثالث:

انجاز مخطط مراحل الاستجابة المناعية ضد الخلايا السرطانية.

